

Skrócenie kości promieniowej - niedorozwój kości strzałkowej

Kod Orpha: 1121 Kod OMIM:

Opis choroby *

Definicja

Radial deficiency-tibial hypoplasia syndrome is a rare, genetic dysostosis syndrome with combined reduction defects of upper and lower limbs characterized by bilateral radial aplasia, absent thumbs and bilateral tibial hypo/aplasia. Additional bone anomalies (including partial toe hypo/aplasia, short fibula and clubhand) may be associated. There have been no further descriptions in the literature since 1996.

Dane

Klasyfikacja

Zespół wad wrodzonych

Kod ORPHA
1121

Kod OMIM
-

Kod ICD10
Q73.8

Kod ICD11
-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Dostępna na stronie www.orphanet.pl